PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-064874

(43) Date of publication of application: 23.03.1987

(51)Int.CI.

CO9D 11/00

CO9D 11/00

CO9D 11/00

// CO8F 2/48

C08F299/00

CO9D 11/10

(21)Application number: 60-204440

(71)Applicant:

DAINICHI COLOR & CHEM MFG CO LTD

(22)Date of filing:

18.09.1985

(72)Inventor:

SAKAI NAOYUKI TAKEZAWA NOBUO

HOSODA TORU

(54) ULTRAVIOLET-CURING INK COMPOSITION FOR INK JET RECORDING AND ITS PREPARATION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the titled ink compsn. contg. a pigment stable for a long period of time and providing a film having improved physical properties, by dispersing a pigment in a thermoplastic resin and thereafter blending an ultraviolet-curing resin, a conductivity imparting agent, a photo-reaction initiator, and a solvent.

CONSTITUTION: A pigment is dispersed in a thermoplastic resin. Thereafter the other essential components of an ultraviolet-curing resin, a pigment, a conductivity imparting agent, a photo-reaction initiator, and a solvent are added thereto. The pigment used may be any of an inorg. or org. one. The thermoplastic resin is used in an amt. of 20W200wt% of the pigment and dissolved by addn. of an org. solvent consisting essentially of pref. ketone or alcohol. The resulting soln, is placed in a dispersing means such as a ball mill to disperse the pigment so that it has a particle size of $3 \, \mu$ or less. The ultraviolet-curing resin is used in an amt, which is about 10W50wt% of the ink compsn., pref. with about 5W100wt% of that amt. being a tri- or more functional polyacrylate such as a triacrylate and a trimethacrylate.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

19 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 64874

@Int.Cl.4	織別記号	庁内整理番号	@公開	昭和62年(1987)3月23日
C 09 D 11/00	1 0 1 C N G P S Z	7016-45 7016-45		
// C 08 F 2/48 299/00	ртк	6714-4J		
C 09 D 11/10	107	0.14 4)	審查請求 未請求	発明の数 2 (全7頁)

貿別の名称 紫外線硬化型インクジェット記録用インク組成物およびその製造方法

②特 顋 昭60-204440 ②出 顋 昭60(1985)9月18日

砂発 明 者 坂 井 尚之 川口市芝1-17-12 砂発 明 者 竹 沢 信 夫 大宮市日進町2-1607-3 母発 明 者 細 田 徹 越谷市千間台西 1-21-10-712 即 出① 人 大日精化工業株式会社 東京都中央区日本橋馬喰町1丁目7番6号

⑩代 理 人 弁理士 小山 輝晃

明和翻翻

1 . 発明の名称

紫外線硬化型インクジェット配録用インク組成 物およびその製造力法

2 . 特許請求の範囲

- (1) 紫外線硬化型制脂、熱可塑性樹脂、顔料、 導電性計与剤、光反応開始剤および溶剤を必須成 分とする紫外線硬化型インクジェット記費用イン ク組成物。
- (2) 紫外線硬化型樹脂が、インク組成物の 10 ~ 50 低量%を占める特許請求の範囲第(1) 項に記載のインク組成物。
- (3) 熱可塑性樹脂が、顔料の20~200重量 %である特許請求の範囲節(!) 項に記載のインク 組成物。
- (4) 顔料の粒子径が、3ミクロン以下である特許請求の範囲第(1) 項に記載のインク組成物。
- (5) 顔料が、インク組成物の2~15重量%を 占める特許前求の範囲第(!) 項に記載のインク都

1

成物。

- (6) 導電性付与剤が、チオシアン酸ソーダ、チオシアン酸カリウムおよび硝酸リチウムからなる 群から選ばれる少なくとも1種である特許請求の 範囲節(1) 項に配載のインク組成物。
- (7) 導電性付与剤が、インク組成物の0.2~ 4 重量%を占める特許請求の範囲第(1) 項に記載 のインク組成物。
- (8) 光反応開始剤が、紫外線硬化型樹脂の1~ 15 重量%である特許請求の範囲第(1) 項に記載 のインク組成物。
- (9) 密剤が、インク組成物の約30~80重量 %を占める特許請求の範囲節(1) 項に記載のイン ク組成物。
- (10) 溶剤が、アルコールおよび/またはケトンを必須成分とする溶剤である特許請求の範囲第(1) 項に記載のインク組成物。
- (11) 熱可塑性樹脂中で顕料を分散処理し、次いで他の必要成分を配合することを特徴とする紫外線硬化型樹脂、熱可塑性樹脂、朝料、導電性付

与例、光反応明的制および新削を必須成分とする 紫外線硬化型インクジェット配解用インク組成物 の製造方法。

3 . 発明の詳細な説明

(産築上の利用分野)

本発明は、インクジェット記録用インク組成物に関するもので、更に詳しくは、プラスチック、 金属等からなる非吸収性材質而へのマーキングに 有用な紫外線硬化型インクジェット記録用インク 組成物に関するものである。

(従来の技術)

インクジェット記録方式とは、インクを企図製むしくはガラス製の内径20~300ミクロン前後のノズルに導き、加圧および扱動させ、ノズル先端部より均一なインク数細粒子を荷世して噴射し、ノズルの前方にある偏向電極によりインク粒子を静電偏向し、所定のドットマトリックス方式にしたがって文字等を印字するものである。

この方式による印字においては、インクは安定 に粒子化し、電気的な信号を受けて印写物上に所

3

ンクジェット記録方式では、顔料粒子によるノズルの目詰りは必ず回避しなければならない問題であり、顔料の微細化と顔料粒子の聚集の助止がなされなければ、実用的なインクを提供することができない。また、これらはインクに電導性を付与する効果的な手段についても上記文献には何ら明示されていない。

本発明者は、従来公知の無外線硬化型インクジェット記録用インク組成物の着色成分である顔料の数細安定化について鋭意研究の結果、これらのインク組成物中に特定の材料を存在させることにより、インク組成物中の顔料が長期間数細に安定化し、且つ形成されるインキ膜の物性も苦しく向上することを知見して本発明を完成した。

(問題点を解決するための手段)

..

すなわち、本発明は、然外線硬化型樹脂、熱可 塑性樹脂、顔料、導電性付手剤、光反応開始剤お よび溶剤を必須成分とするインクジェット記録用 インク組成物およびその製造方法である。

上記の木発明の紫外線硬化型インクジェット記

望の配録を形成する機能を保有しなければない。 このような機能を有するには、これらのインクは、粘度 L ~ 15 ops 、装而張力 20 ~ 60 dyne / cm、比抵抗 2 ,000 Ω • cm以下、比重 0 .8 ~ 1 .2 などの一般的な物性値を有することが望ましい。

無外線に露光することによって硬化するインタジェット 記録 用インクとしては、米国特許第4.228,438号明細事に開示されているように、エポキシ変性アクリル樹脂およびウレタン変性アクリル樹脂をバインダーとして使用し、且つ5ミクロン以下の粒子系の顔料を着色成分としたインク、あるいは特開限58-32674号公報に開示されているカチオン質合性のエポキシ樹脂をバインダーに用いたインクが知られている。

(発明が解決しようとしている問題点)

上記文献に記載のインクは着色成分として顔料を使用しているが、最も重要な顔料の微細化と安定性の問題についてはなんら開示していない。 イ

4

銀用インク組成物は、着色成分として展期間微細に安定的に存在する飼料を用いることにより、被配録体の色に左右されずに極めて鮮明で隠蔽性の優れた印字面を与えることができ、例えば、エポキシ樹脂、ポリブチレンテレフタレート、ポリアセタール、ポリカーボネート等のプラスチック、アルミニウム、鉄等の金属等からなる成形物の印字面に対し印字後、紫外線を照射することにより極めて優れた耐溶剤性、接着性、耐擦傷性等を有する印字を与えるものである。

以下に本発明のインクジェット記録用インク組 成物の好ましい構成成分についてさらに詳細に説 明する。

(紫外線硬化型樹脂)

本発明で使用する紫外線硬化型樹脂は、すでに 公知の材料であり、好ましい紫外線硬化型樹脂の 代表例としては、その分子構造中にラジカル重合 可能な不飽和二重結合を有する比較的低分子量の ポリエステル樹脂、アクリル樹脂、エポキシ樹 脂、ウレタン樹脂、アルキッド樹脂、多価アル

-616-

THE PROPERTY OF A STATE OF THE PROPERTY OF THE

5

8

4, 4, 450

コール等のアクリレート、メタアクリレート等の オリゴマーまたはプレポリマーおよびスチレン、 メチルスチレン、ジピニルベンゼン、アクリル酸 (またはメタアクリル酸) エステル等の付加取合 性化合物を被膜形成依分として含化するものである。

本発明においては、これらの紫外線硬化型樹脂は、インク組成物の約10~50低量%を占める割合で用い、その約5~100低量%がトリアクリレート、トリメタクリレート等の三官能以上のポリアクリレートを使用するのが領ましく、このようなポリアクリレート等が5低量%以下であるときは十分な装面硬度、耐溶剤性のあるインク被膜を形成することができない。

(熱可塑性樹脂)

本発明において着色成分として顔料を用いるが、フィルターやノズルの目詰りの問題から顔料は長時間、安定に分散し、凝集をおこさせないことが必要である。

インクジェット配録用インク組成物の粘度は

7

の安定性等の問題があり好ましくない。

以上の点から、本発明者らは鋭意研究を行った結果、熱可塑性樹脂を顔料の分散媒体として使用し、熱可塑性樹脂中で顔料を分散後、これらの分散体を紫外線硬化型樹脂等の他の必要成分と組合わせて配合することにより、顔料粒子が長時間安定である紫外線硬化型インクジェット配録用インク組成物が得られることを知見し、本発明を完成したものである。

無可塑性制脈は、顔料に対し20低量%~200重量%用い、好ましくは、ケトンおよび/またはアルコールを主解剤とした有機溶剤を加えて樹脂を溶解させる。これをボールミル等の分散機で顔料の粒径が3ミクロン以下、顔料の70度量%が1.0ミクロン以下になるように分散する。これに所定の最の紫外線硬化型樹脂、光反応閉始剤、導電性仕与剤および溶剤等の必要成分を配合することにより所望の本発明のインクジェット配録用インク組成物が得られる。

これら熱可塑性樹脂は、紫外線硬化型樹脂と相

20 cps 以下でないとインク粒子の安定な形成が 遠せられない。しかし、そのような低粘度では、 顔料の凝集、沈降等の問題が生じ易いので、従来 の紫外線硬化型監料、紫外線硬化型スクリーンイ ンクおよび紫外線硬化型オフセットインク等を単 に溶剤で希釈して、粘度を低下させたのみでは、 インクジェット記録用のインク組成物として使用 することは困難である。

類料は、一般に、粒子の塊を機械的な粉砕とか
分散により一次粒子の状態までほぐされ、統称
その粒子は、液体ビヒクル中に移動し、各粒子が
安定に分散していなければならない。そのように
の数子が良時間その安定状態と変に
の数がでするが良いにないなければならない。
がは分散体の最終形態を充分に認識等に
ないては組成の検討をしなければならない。
の数料を機能に
数細に粉砕するため、ラジカル反応性
機能
を数細に粉砕するため、ラジカル反応性
機械
の数別を与えることは、これらの
素外線硬化
をがル化させるので、分散機の選定、分散機の

8

溶しなければならず、これに用いられる樹脂としては、スチレンーマレイン酸共重合体およびその 誘導体、酢酸ビニルー塩化ビニル共低合体、ポリ ビニルブチラール、ニトロセルロースおよびセル ロースエステル類、アクリル酸、メタクリル酸と それらのアルキルエステルからなる共宜合体等が 好ましく用いられる。

無可塑性樹脂は顔料の分散安定効果だけでなく、硬化後、紫外線硬化型樹脂の塗膜の特性性型はにも効果があるものが好ましい。紫外線硬化型樹脂に対し、例えばポリビニルブチラールを20日を発力が上がる等。紫外線硬化型樹脂の対対を調製する場合よりも接着するの対外の選択性がひろがる。しかし、競膜成分の対外線硬化型樹脂/無可塑性樹脂の値が1以下に硬化型樹脂/無可塑性樹脂の値が1以下に硬化型樹脂を使用する性能メリットが低下してしまうので好ましくない。

(i)

(光反応期始剂)

本発明に使用する光反応開始剤とは、紫外線のエネルギーによりフリーラジカルを発生する化合物であって、上記樹脂成分と相解性であり、インク組成物を構成する解剤に可溶であることが必要である。光反応開始剤としては、例えば、ペンゾイン、ペンゾフェノンあるいはそれらのエステル等のカルボニル化合物、ジフェニルジサルファイド等のイオウ化合物がある。光反応開始剤は、使用する紫外線硬化型樹脂および着色成分である朝料との組合せて選択され、添加量は紫外線硬化型樹脂に対し折ましくは1~15m番%である。

(顔 料)

着色成分は、無機顔料、有機顔料のいずれもが使用できる。顔料はインク組成物の2~15 重畳 %を占める割合で充分な着色力と高い鮮明性が得られる。無機顔料では好ましくは5~10 重量 %、有機顔料では好ましくは3~8 重量 %である。顔料禮度はインク組成物の粘度に著しい影響を与えるため、なるべく着色力および認敵性の高

1 1

挙げられる。しかし、顔料の分散安定性を考慮した場合、チオシアン酸カリウム、チオシアン酸ソーダまたは硝酸リチウムが望ましい。添加量は約インク組成物の0.2 気量%~4 気量%を占める範囲が好ましい。

(名 割)

本発明における溶剤としては、顔料を除く上記 インク組成物の構成成分をいずれも良く溶解さ せ、印字後は速やかに蒸発するものであればいず れの溶剤でもよい。

このために使用する溶剤は、ケトンおよび/またはアルコールを主溶剤とするのが好ましく、例えば、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、メタノール、エタノール、イソブロバノール等を単独または混合して使用するのが望ましい。

これらの辞剤はインク組成物の粘度等の物性値を調整するのにも使用され、インク組成物の約40~80重量%を占める割合が許ましい。

上記の成分により本発明のインク組成物が 成

い顔料を使い、顔料の濃度を低くすることが望ましく、特に白の場合は酸化チタンが良い。また、 沈降性の点から、比重の低い、一次粒子経の小さい顔料を使用するのが好ましく、有機顔料はこの 点で無機顔料より優れている。強膜中の顔料濃度 は、耐溶剤性、耐擦傷性、接着性に影響し、顔料 濃度がパインダーの30重量光以上になるとこれ らの特性が低下するので、これ以下にすることが 望ましい。

使用される顔料は、例えば、酸化チタン、カーボンプラック、フタロシアニンブルー、フタロシアニングリーン、プリリアンカーミン6 B、レーキレッド C、ウォッチングレッド、ジスアゾエロー等が好ましく用いられる。

(導電性付与剤)

導電性付与剤は、インク組成物に電導性を付与するために添加するが、インクを構成する溶剤に可溶な塩であれば使用できる。このような塩としては、例えばアルカリ金属およびアルカリ土類金属のハロゲン化物、硝酸塩、チオシアン酸塩等が

1 2

されるが、その他公知である各種の活性剤、沈降 防止剤等の添加剤は、適宜用いることができる。

以下に実施例および比較例によって本発用を更に具体的に説明する。なお、文中、部または%とあるのは特に断わりのない限り重量基準である。 実施例 1

酸化チタン (石原産業製、ルチル型、平均粒径 0、4 μm) 2 0部

塩ピー酢ビ共重合体 (セキスイ化学製) 1 0 部 メチルエチルケトン 4 0 部

上記成分をサンドミルにより分散し、酸化チタンのミルベースを得た。これに、ピスフェノールA型エポキシ樹脂変性アクリレート (二官能タイプ) 150部、ジベンタエリスリトールヘキサアクリレート 15部、ベンジルジメチルケタール10部、2-クロルチオキサントン1.5部およびチオシアン酸ソーダ4部をメチルエチルケトン200部に溶解したものを加え、3ミクロンのフィルターで加圧濾過して相大粒子を除去し、粘度5cps、要面張力1,0000~cm、表面張力

2 3 dyne/ca、比重1.0 の末発用の紫外線硬化 型インクジェット記録用インク組成物を得た。

このインク組成物中の顔料の微細分散安定性を 光透過式粒度分布計により確定したところ、後記 表一上の結果を得た。また、このインク組成物を 用いてインクジェット方式によりポリプチレンテ レフタレート樹脂板に印字した。印字部を紫外線 照射により硬化後、印字部の密着テストおよび耐 溶剤テストを行ったところ、後記安-2に示した 如く良好な結果を得た。

实施例2

験化チタン(石原産菜製、ルチル型、平均粒径
 0・4μm)
 コトロセルロース(ダイセル製)
 30部
 メチルエチルケトン
 20部

上記成分をサンドミルにより分散し、酸化チタンのミルベースを得た。これに三官能オリゴエステルアクリレート110部、2~ヒドロキシー2
-メチルー1-フェニルプロパン-1-オン5部

15

メチルエチルケトン 40部

上記成分をサンドミルにより分散し、カーボンプラックのミルベースを得た。これに、ウレタン樹脂変性アクリレート(二官能タイプ)150部、ジベンタエリスリトールへキサアクリレート15部、ベンジルジメチルケタール10部、2ークロルチオキサントン3部およびチオシアン酸ソーダ4部をメチルエチルケトン200部に溶解したものを加え、3ミクロンのフィルターで加圧は過して和大粒子を除去し、粘度9.5cps、比重低抗900Q。cm、表面優力32dyna/cm、比重0.9の本発用の紫外線硬化型インクジェット記録用インク和成物を得た。

このインク組成物中の顔料の微細分散安定性を 光透過式粒度分布計により測定したところ、 後記 表 - 1 の結果を得た。また、このインク組成物を 用いてインクジェット方式によりポリプチレンテ レフタレート樹脂板に印字した。印字部を紫外線 開射により硬化後、印字部の密着テストおよび耐 溶剤テストを行ったところ、後記表 - 2 に示した および硝酸リチウム 4 部をメチルエチルケトン 1 0 0 部およびアルコール 1 0 0 部に溶解したものを加え、3 ミクロンのフィルターで加圧週過して 和大粒子を除去し、粘度 7 . 5 cps 、比抵抗 9 6 0 Ω • cm、表面 優力 2 9 dyne/cm、比重 1 . 0 の本発明の紫外線硬化型インクジェット記録用インク組成物を得た。

このインク制成物中の顔料の数細分散安定性を 光透過式粒度分布計により測定したところ、 後記 要 - 1 の結果を得た。また、このインク制成物を 用いてインクジェット方式によりポリプチレンテ レフタレート樹脂板に印字した。 印字部を紫外線 照射により硬化後、印字部の密着テストおよび耐 溶剤テストを行ったところ、 後記表 - 2 に示した 如く良好な結果を得た。

实施例3

カーボンブラック (三変化成製、平均粒径 0.03μm) 10部 スチレンーマレイン酸共重合体 (ARCO Chem.製) 5 部

16

如く良好な結果を得た。

实施例 4

 網フタロシアニンブルー (大日精化工業製、 平均粒径 0 . 1 μm)
 2 0 部

 ポリビニルブチラール (セキスイ化学製)

10部

メチルエチルケトン 4.0部

上記成分をサンドミルにより分散し、ブルーのミルベースを得た。これに、ノボラック型エポキン樹脂変性アクリレート(多官能)100部、トリメチロールプロパントリアクリレート50部・ペンゾフェノン目部、1-ヒドロキシーシクロペキシルフェニルケトン6部およびチオシアン酸カリウム4部をメチルエチルケトン200部に溶解したものを加え、3ミクロンのフィルターで加圧は過して相大粒子を除去し、粘度9cpa、比抵抗 850Ω・cm、表面張力30dyne/cm、比取1・0の本発明の然外線硬化型インクジェット記録用インク組成物を得た。

このインク組成物中の顔料の数細分散安定性を

Stage of the second of the second

光透過式粒限分布計により制定したところ、後記表 - 1 の結果を得た。また、このインク組成物を用いてインクジェット方式によりポリプチレンテレフタレート樹脂板に印字した。印字部を紫外線照射により硬化後、印字部の密滑テストおよび耐溶剤テストを行ったところ、後記表 - 2 に示した如く良好な結果を得た。

哲特例 1

酸化チタン (石原産楽製、ルチル型、平均粒径 0.4μm) 20部

ノポラック型エポキシ樹脂変性アクリレート

4 0 部

メチルエチルケトン 40部

上記成分をサンドミルにより分散を試みたが、 途中ミルベースの著るしい増新が起こり、分散処 理を中止した。

哲考例 2

酸化チタン(石段産業製、ルチル型、平均粒径 0 · 4 μm) 2 0 部 「ビスフェノールA型エポキシ樹脂変性アクリレ

19

ð.

(以下余白)

ート 2 0 部

メチルエチルケトン

上記成分をサンドミルにより分散し、酸化チタンのミルベースを得た。これに、ビスフェノールA型エポキや樹脂変性アクリレート140部、ベンジルジメチルケタール10部、2-クロルチオキサントン1.5部およびチオシアン酸ソーダ4部をメチルエチルケトン150部に溶解したものを加え、3ミクロンのフィルターで加圧濾過して
銀大粒子を除去し、粘度8cps、近抵抗900
の・cm、要面張力28dynm/cm、比重1.0の比較例のインク組成物を得た。

この比較例のインク組成物についても、本発明 のインク組成物と同様にテストし、その結果を決 記数-1および数-2に示した。

表 - 1 および表 - 2 のデーターからして、木発明のインク組成物中の顔料は、比較例のインク組成物に比して著しく長期間安定に数細状態を保持することが明らかであり、また、被印字面に対する接着性も著しく優れていることが明らかであ

2 0

_ 表 _ _ 1

	実施例1	医施例2	実施例3	実施例4	参考例 2
製造時					
最大粒子径(μm)	2.8	2 . 4	0.8	1.2	2.8
70重量%累積 (µm)	_1.1以下	1.0以下	7以8.0	0.8以下	1.5以下
平均粒子径(μm)	0.65	0.59	0.12	0.31	0.66
7 日 後					
最大村子径(μm)	2.8	2.4	0.8	1.2	5 . 8
70重量%累積 (μm)	1.3以下	1.0以下	0.6以下	不以8.0	3.8以下
平均粒子径(μm)	0.67	0.60	0.12	0.30	2.8
90日接					
最大粒子径(µm)	3.0	2.5	0.8	1.3	6.0
70重量光果積(μm)	1.6以下	1.1以下	0.4以下	0.8以下	4.2以下
平均粒子径 (μm)	0.67	0,60	0.12	0.30	3.5

聚 - 2

迟施例1 实施例2 更施例3 更施例4 业考例2 95/100 接着性 米1 100/100 90/100 95/100 00/100 斜桁削性 *2 変化ナシ 一部ハクリ 変化ナシ 変化ナシ 変化ナシ

*1:グロスカットテスト P.B.T. 樹脂に盤布、硬化。

*2:メチルエチルケトンを投した網に500グラムの荷頂を加え、50回ラビング テストによる。

> 力預出 大日精化工業株式会社

代理人 升理士 小 山 輝 晃 (電影)



. ...